1/7/2

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2005 Thomson Derwent. All rts. reserv.

008926365

WPI Acc No: 1992-053634/ 199207

Sustained release antithrombogenic material - comprises heparin particles dispersed uniformly in water-insol. high molecular matrix

Patent Assignee: SUMITOMO BAKELITE CO (SUMB)
Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Week JP 3297469 Α 19911227 JP 9099303 Α 19900417 199207 JP 95044950 B2 19950517 JP 9099303 19900417 Α

Priority Applications (No Type Date): JP 9099303 A 19900417 Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes
JP 95044950 B2 5 A61L-033/00 Based on patent JP 3297469

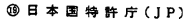
Abstract (Basic): JP 3297469 A

Antithrombogenic material consists 5-40 wt.% 0.1-to-30-micron heparin particles dispersed uniformly in water-insol. high molecular matrix and prevents formation of thrombosis on the high molecular surface for 24-150 hr by releasing the heparin gradually at a rate of 0.1-0.001 micro-gram/cm2 min. In a new prepn. of the material, a 5-30 wt.% aq. soln. of heparin is poured into precipitating agent of vol. 3-100 times that of the aq. soln., with stirring of the agent at a rate of 50 rpm or higher to re-precipitate heparin. The ppte is centrifuged at rate of 4,000-10,000 G for 10-60 min. After removal of the supernatant and before and precipitated heparin is dried up, an organic solvent of an amt. nearly equal to that of the precipitating agent is poured to disperse heparin in the form of very fine particles. A water-insol. high molecular cpd. soluble in the organic solvent is dissolved in the dispersion to final ratio of 1-40 wt.% heparin to the total wt. of the high molecular cpd. and heparin. The liq. mixt. prepd. is formed by casting or coated to the surface of a substrate.

USE/ADVANTAGE - The material has a high anti-thrombogenic property. The method is very simple, highly reproducible and inexpensive. (6pp Dwg.No.0/0

Derwent Class: B04; D22; P34

International Patent Class (Additional): A61L-033/00; C08B-037/10



10 特許出願公開

四公開特許公報(A)

平3-297469

®int. Cl. ⁵

識別記号

广内整理番号

❸公開 平成3年(1991)12月27日

A 61 L 33/00 C 08 B 37/10

A 6971-4C 7624-4C

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全6頁)

劉発明の名称 抗血栓性材料及びその製造方法

②特 願 平2-99303

②出 願 平2(1990)4月17日

下 幸 南台牧子

東京都千代田区内幸町1丁目2番2号 住友ペークライト

株式会社内

@発明者 大西 忠之

秋田県秋田市土崎港相染町字中島下27-4 住ペメディカ

ル株式会社内

②出 願 人 住友ペークライト株式

東京都千代田区内幸町1丁目2番2号

会社

明 細 書

1. 発明の名称

抗血栓性材料及びその製造方法

2. 特許請求の範囲

(1) 非水溶性高分子マトリックス中に粒径が 0.1 ~30μmのヘパリン粒子が 5 ~40 mt 1 % 均一に分散されており、37℃において血液と接触することによって、10⁻¹~10⁻¹μ 8 / cd minの速度でヘパリンが徐放され、24~150時間に渡って前記高分子表面での血栓形成を阻止することを特徴とする抗血栓性材料。

(2) 5 W 1 %以上 30 W 1 %以下の最度のヘパリン水溶液を、該水溶液の 3 倍以上 100倍以下の容積の比較利中に、沈毅利を 50 r pm以上の速度で撹拌しながら注いでヘパリンを再沈殺させ、4,000 G 以上 10,000 G 以下の遠心加速度にて 10~60 分間超遠心してヘパリンを注載させ、

次いで、その上清を捨て、沈澱したヘパリンが乾

無しない内に前記沈最新とほぼ★量有機溶剤を注いで、ヘパリンを散粒子状に分散させ、酸分散液に前記有機溶剤に溶解可能な非水溶性高分子を溶解させ、最終的に非水溶性高分子とヘパリンとの総重量に対するヘパリンの質量が1乃至40wt%になるように調整し、

最後に、鉄鋼製液をキャスト法によって成型し、 もしくは、コーティング法によって基材の表面に 塗布、乾燥することによって成型することを特徴 とする抗血栓性材料の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、抗血栓性材料及びその製造方法、更に詳しくは、比較的安価で、簡単に製造でき、しかも高い抗血栓性を有する材料及びその製造方法に関するものである。

(従来の技術)

へパリンを抗血栓性材料に応用する研究は、ブ レンド・コーティング法、イオン結合法、共有結



合法に三つの大別される。

ブレンド法、コーティング法は、ヘパリンが化 学量論的に消費されることによって、材料表面で の血栓形成を阻害するという考えに基づいている。 コーティング法は、材料表面にヘパリンを単に塗 布したもので、その効果はほとんど持続しない。 また、ブレンド法に於いては、ヘパリンを樹脂に 直接混雑しても均一に分散させることは不可能で、 従って、その徐放性を持続させることは極めて困 撃であった。そこで、ヘパリンをグラファイトに 吸着させて、それをシリコーンゴム中に分散させ たもの(Hufnagel C. A.,他、Ann NY Acad Sci.,vol. 146. 262(1968)) や、ヘパリンをシリカに吸着さ せてそれをポリエチレン系樹脂中に分散させたも の(山下ら、Chem. Express, vol 1, NO. 10、 611(1986))、 あるいは、ヘパリンをヒドロゲルに包埋し、その ヒドロゲルを樹脂中に分散させたもの(明石ら、 特開平1-232968号公報)などが提案されてきた。 しかし、いずれの材料に於いても、ヘパリンを吸 着させて書養するための担体が必要不可欠で、か

(課題を解決するための手段)

本発明は、非水溶性高分子マトリックス中に粒径が 0. 1~30 μ m のヘパリン粒子が 5~40 wt % 分散されており、37℃で血液と接触することによって、10⁻¹~10⁻¹¹ μ g / cd minの速度でヘパリンが徐放され、24~150 時間に渡って前配高分子表面での血栓形成を阻止することを特徴とする抗血栓性材料であり、更に、

5 W 1 知以上30 W 1 知以下の選便のヘパリン水溶液を、酸水溶液の 3 倍以上100倍以下の容積の比較剤中に、沈澱剤を50 r p m以上の速度で撹拌しながら注いでヘパリンを再沈澱させ、4.000G以上10,000G以下の速心加速度にて10~60分間超速心してへがリンを洗過です。その上清を捨て、沈澱したヘパリンが乾燥しない内に前記沈澱剤とはでは、次いで、ヘパリンを20.1 μm以上たヘパリンが乾燥しない内に前記沈澱剤とは、次に前記を注いで、ヘパリンを20.1 μm以上30 μm以下の微粒子の状態で分散させ、酸分子を液に前記有機溶剤に溶解可能な非水溶性高分子とへパリンの設置といいリンの設置が1万至40 w 1 %

つこの担体の安全性も十分に考慮しなければならないという煩雑さがあった。

一方、基材にヘパリンをイオン結合で結合させ、 旅させる研究も盛んに行われてきた。例えば、 基材を成型加工した後に、ヘパリンの溶液に浸漉した。 し、おきなが中にヘパリンを高温度 に書替させたもの(長岡ら、特別の55~60461、 特別のヘパリン線放性に関連で、知過のおれてかい 長期のヘパリン線放性に類雑で、製造時間が 長期のへがし、製造方法が類がないが こと、比較的高温処理のた。コストが高く ったとに疑問が残るとともに、コストが高く では、う問題を有している。

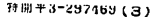
(発明が解決しようとする課題)

本発明の目的は、いままできわめて困難と言われてきた、ヘパリンを吸着して蓄積するための担体を全く含まず、ヘパリンとマトリックスポリマーのみからなる、傷めて単純で安全性の高い組成のヘパリン徐放性材料を、簡単で安価に提供することにある。

になるように関製し、最後に、該関製液をキャスト法によって感型するか、または、コーティング 法によって基材の表面に塗布した後乾燥すること によって成型することを特徴とする抗血栓性材料 の製造方法である。

本発明者らは、分散させるヘパリン粒子の粒径とその含有量、及びマトリックス高分子の親水性の三つの因子によって、ヘパリンの徐放性が支配されることを見出し、さらに検討を進めて本発明を完成させるに至った。以下、本発明につきさらに詳細に説明する。

本発明に於いてマトリックス高分子中に分散させるヘパリンの粒子の大きさは、 0.1~30μm が好ましくは 0.5~5μmが適している。 0.1μm 以下では、粒子の自然を集かむこり、分散剤などの化学物質の添加が必要になり、カテーテルの様な医療用途に使用した場合には安全性に関うなど、以下のような間を終れまた、 30μmを越えると、以下のような目の生じてくる。まず、材料表面の起伏が大きくなり、血液レオロジー的に血栓を誘発し易くなる。





また、同一の添加量では分散しているヘパリン粒子間の距離が大きくなり過ぎ、マトリックス中でのヘパリンの拡散が遅延し、材料表面ではヘパリン密度が小さくなり過ぎ、初期の抗血栓性が低下する。

本発明に於ける非水溶性高分子は、非水溶性であること及び有機溶剤溶解性であること以外は特に限定しないが、その表面の接触角が30~80度程度のものがヘパリンの徐放性能からみて好ましい。例えば、ポリウレタン、特にポリエーテルウレタン、軟質塩化ビニル樹脂、塩化ビニルー酢酸ビニル共富合体、塩化ビニルー・酢酸ビニル三元共富合体、エチレンー・酢酸ビニル共富合体、エチレンー・酢酸ビニル共富合体、エチレンー・酢酸ビニルガ油している。

次に、本発明に於ける抗血检性材料の製造方法 について詳細に述べる。

へパリンは、試象として市販されているものも 利用できるが、できれば臨床上汎用されているも のが好ましい。 最近、割作用が少ないことで話題 になっている、低分子量へパリン(Pragmin*, Kabj

沈粛によるヘパリンの回収率が低下し、かつ粒子 の大きさも不適当になる。

ヘパリンの回収時の遠心条件は、4,000~10,000 Gが好ましく、この条件で約97%以上のヘパリン が回収可能である。4,000G未満では、ヘパリン の回収率が低く、10,000Gを越えても回収率にほ とんど変化はない。

超速心後に上清を捨てると、ヘパリンは水と沈 最新を含んだ散粒子のゲル状態で回収される。こ のゲルを乾燥させてしまうと粒子が凝集し知い 末になってしまうため、乾燥しないうちに途やか に有機溶剤を投入し撹拌する。この時、ヘパリン の分散が不十分であれば、超音波洗浄器中などで 超音波の照射を行いなから撹拌するなどの方法を とれば、ヘパリンを凝集せずに有効に分散させる ことができる。

ここで使用する有機溶剤とは、前述した非水溶性高分子が溶解可能なものなら特に限定はしないが、例えばテトラヒドロフラン、ジメチルアセトアミド、ジメチルスルフォキシド、アセトン、メ

Vitrum社製など)も目的に応じて使用することが可能である。また、その形態は、粉末または固形物が好ましく、水溶液に調製されているものは改めて必要な濃度に調製する手間かかかるため好ましくない。ヘパリンを溶解させる水は、特に限定はしないが、素留水、特に注射用素留水、純水、超純水等が利用できる。

ヘパリンの沈穀剤は特に限定しないが、メタノール、プロパノール、アセトン、ジメチルアセトアミド等が好ましい。エタノール、エチレングリコールなどは、水との混合比によってはヘパリンを溶解させるため、ヘパリンの沈穀剤としては適切ではない。

長初に関製するヘパリンの水溶液の濃度は、5~30wt%が好ましい。5 wt%に満たない場合は、再沈穀時に低分子量のヘパリンの回収率が低下し、30wt%を魅えると、再沈穀の効率が低下しヘパリン粒子が大きくなりすぎてしまう。

チルエチルケトンなど、汎用の有機溶剤が使用可能である。

このようにして得られた溶液は、適宜カテーテルなどに塗布し乾燥することによって、そのカテーテル裏面に抗血栓性を簡単に付与することができ、また、キャスト法によってフィルム状、チューブ状等の抗血栓性成形物を得ることができる。

溶液中の非水溶性高分子及びへパリンの濃度は、目的に応じて選択することが可能である。基本的には、第一に、脈加するヘパリン量は主として初期のヘパリン徐皮を支配すると共に、表面の単位面積当りのヘパリン密度を規定することによって抗血栓性のレベル(程度)を支配する。また、第二に、塗布層の厚みは基本的にはヘパリンの徐放期間を支配する。

更に、マトリックスの非水溶性高分子の種類によっても異なるが、塗布膚の厚みにはヘパリンの徐放に必要な最低限の厚みが存在する。ヘパリン量や非水溶性高分子の種類によって異なるが、おおよそその最低限の厚みは10~50μmである。こ

本発明における抗血栓性材料は、使用に先だって減菌の必要があるが、これには汎用されているエチレンオキサイド・ガス減菌が適用可能である。その減菌条件は特に限定しないが、ヘパリンの活性を可能な限り保持するためにできる限り低い温度で減菌することが好ましく、通常は、60℃以下で実施することが好ましい。

本発明における、抗血栓性材料はヘパリンとそ

うにして、乾燥固形分中に占めるヘパリン量が10 ♥1%で、固形分濃度(樹脂及びヘパリンの合計) が10♥1%である溶液を調製した。

この溶液を、塩化ビニル樹脂(住友ベークライト御製、G - 540 R)のシート(厚み200 μm)に、0.2 mmのスペーサーを用いて塗布し、50℃で5時間減圧乾燥した。得られた塗布シートを50㎡の面積分用意し、これを50㎡の燐酸緩衝溶液に浸渍し、37℃でインキュベートしながら、溶出してくるヘバリンの量をトルイジンブルーを用いる吸光度法(官配告作ら、「ヘパリン」(講談社サイエンティフィク、1981); Wollin. A. et al., Throm, Res., vol. 2, 377(1973))にて測定した。

そのヘパリン徐放速度の経時変化は第1回に示した通りで、本発明における材料は、極めて10・1な様途にも関わらず、比較的長期間に渡って10・1 48/cd nin以上の速度でヘパリンを徐放することが分かる。また、処方を考えることによって更に長期の徐放も可能である。また、本方法で作製した途布シートの表面及び断面を走査型電子顕像

れを分数させる。マトリックスポリマーのみかららなり、余分な成分は全く含有していたとことであっても、従来ほとんど不可能とあっても、従来はとんど不動した有効量のへパリンの徐放を約1週間である。しかも、その製造で方法から容易に後代できるように、比較的簡単で安価に製品を提供できるという利点を有している。

以下実施例によって本発明の効果を説明する。 実施例 1

粉末状のヘパリン(和光純栗工業御製、試事特級へパリンナトリウム)500gを純水1.5 ㎡に溶解し、100rpmの速度で撹拌している50㎡のアセトン中に約1分かけて注ぎ、ヘパリンを再沈録しても000Gで30分遠心してへパリンを沈麗させた。上清を捨て、これにテトラヒドロフランを45g添加し、120rpmで10分間撹拌し、ヘパリン分散液を調製した。次いでこの分散液に、軟質塩化ビニル樹脂(住友ベークライト鍛製、1170G - 50)4.5 gを溶解させた。このよ

統(日立S-800)で観察すると、粒径が 0.5 から 10 μ m 程度のヘパリン粒子が規則正しく分散して いることが確認できた。

実施例 2

実施例 I と基本的には同様にして、固形分譲度 10 m t %、 固形分(サーメディックス社製、ポリウレタン(テコフレックス 80 A)、及びヘパリン)中に占めるに対するヘパリン譲度 20 m t % のヘパリン分散溶液を調製した。これを、塩化ビニル樹脂製チューブ(外径 5.0 mm、内径 3.5 mm、長さ 250 mm、 両端を各々 45度の角度でカットしたもの)の内倒、及び両端から各々 6 cm までの外側に途布後、 7 時間減圧乾燥した。

このようにして得られたチューブ、及び本発明 における抗血栓性材料を塗布していない塩化ビニ ル樹脂製チューブを、各々エチレンオキサイドガ スにて50℃で 5 時間減菌した。

これらのチューブを用いて、以下の抗血栓性動 物実験を実施した。

ハロセン麻酔下に軽種成犬(雄性20kg)の両頭。

静脈を露出し、左上から右下、及び右上から左下 の順静脈に各々のチューブを一本ずつ挿入して聞 定した。血流計にて血液の流速を監視しながら、 5時間の血液パイパス試験を実施した。血液は、 いずれのチューブも試験期間中約40㎡/minを維持 し、ほとんど変化はなかった。 5 時間のパイパス 試験の後、いずれのチューブも上流側のチューブ の先増から更に 2 四程度上流倒の血管を切断し、 下流側はチューブを静かに抜き去り、チューブと 上流側血管とを一体のまま取り出した。生理的食 塩水にて静かにチューブの内腔をリンスした後、 血管は血流方向に縦に切開し、チューブの先端と 血管壁との間、及びチューブ全体の様子を観察し た。夏に、チューブの上流先端部、中央部、下流 先端部を各々約3 ca程度切断し、2 % グルタール アルデヒド(和光純菓嫩製、電額用)にて24時間 固定し、定査型電子額散鏡にてチューブの内腔面

を観察した。それらの結果を第1週に示す。

第 1 表 抗血栓性動物実験		実	铷	數	性	楏	血	抗	丑	1	第
----------------	--	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

	** 1 26 VL III (E (E)	40 似 天 联 档 米
項	本発明による	塩化ビニルチューブ
<u> </u>	+ = - 7	塩化ヒニルチューブ
抜	1)チューブの接触し	1)血管とチューブの
去	ていた血管内皮部分	先竭との間から形成
	は、白っぽく特に血	されたと考えられる
後	栓はなかった。	単少血栓が流入部に
Ø	2)チューブは全域と	1 ㎝ほど形成されて
目	も、特に、血栓はみ	いた。
视	られず、チューブは	2)施入部から10㎝程
15	完全に開存していた	度の領域は、薄い赤
, L		色血栓が形成。
5		3)中央部、下流部は
板		数カ所、赤色血栓が
蔡		見られた。
	1 \ 1 \ 2 \ 2 \ 2 \ 2 \ 2 \ 2 \ 2 \ 2 \	
	1)上流倒には、薄い	1)上流都は赤茶色の
固定	白色の血液成分の付着を見た。	血栓のために、チュ
後		ープは完全に不透明
o o	2)白色の血液成分の 付着は中央部から下	化していた。
E	流部にかけて次第に	2)中流部から下流部
視	_	にかけては、白色の
10	向があり、下流部は	血液成分の付着がみ られ、ほとんどチュ
展	ほとんど付着物がみ	っれ、ほとんとテューフは不透明であっ
	られなかった。	t.
		(**
	·	
	1)全体的に、血小板	1)液入部にはフィブ
1		リンと血小板粘着、
1		, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,

顋 12 Ł る 鞭

電|たがフィブリン生成|さらに赤血球を巻き は見られなかった。 2)血小板の粘着数は られた。 流入部がやや多く、 中流部から下流部に かけては、非常に少 なく、フィブリンや 赤血球の付着は全く 見られなかった。

込んだ赤色血栓がみ 2)中央部から下流部 にかけては、ほとん ど全域に血小板とフ ィブリンの付着が見 られ、あちこちに赤 血球の付着がみられ *t*= •

(発明の効果)

このように、本発明における抗血栓性材料は、 血小板等の活性再能がヒトよりもかなり高いとい われるイヌの実験に於いても、かなり優れた抗血 栓性を有していることが分かった。しかも、その 製造方法は、従来のものと比較して極めて簡単で、 かつ再現性に富み、安価に提供できるという特品 を育している。

4. 図面の簡単な説明

第1図は本発明による抗血栓性材料を塗布した シートのヘパリン徐放速度の経時変化を示した図

である。

住友ベークライト株式会社 特許出職人

